This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-145673

⑤Int. Cl. 5	識別記号	庁内整理番号	④公開	平成2年(1990)6月5日
C 09 J 7/02 B 32 B 27/08 C 07 C 265/00	JLE A	6944-4 J 6701-4 F 7327-4 H		*
C 08 L 27/12 C 09 J 7/02	LFG JHR B JJA C	7445-4 J 6944-4 J 6944-4 J		
C 09 K 3/18 //(C 08 L 27/12 83:12)	103	7106-4H 6609-4 J		* * *
		審査	注請求 未請求 記	請求項の数 1 (全12頁)

ᡚ発明の名称 着氷防止用貼着シート

②特 願 昭63-299300

②出 願 昭63(1988)11月26日

⑩発 明 者 富 山 猛 神奈川県平塚市東八幡4丁目17番1号 関西ペイント株式 会社内

⑩発 明 者 橋 本 定 明 神奈川県平塚市東八幡 4 丁目17番 1 号 関西ペイント株式 会社内

⑩発 明 者 村 瀬 平 八 神奈川県平塚市東八幡4丁目17番1号 関西ペイント株式 会社内

⑪出 顋 人 関西ペイント株式会社 兵庫県尼崎市神崎町33番1号

明 細 書

1. 発明の名称

看 米 防 止 用 貼 着 シート

2. 特許請求の範囲

能型性シート(1)上に、感圧粘着刺層(2)、ペースシート(3) および着米防止層(4)を順次形成してなり、しかも、放着米防止層(4)が、下記組成物(A)又は(B)に基いて形成されたものであることを特徴とする

积成物(A):

(a) フルオロオレフイン及び該フルオロオレフィンと共重合可能な水酸基を有するビニル単量体を必須単量体成分としてなる、水酸基及び必要に応じてその他の反応性基を有する共重合体、

(b) 一般式

$$\begin{pmatrix}
CH_3 & CH_3 \\
CH_3 - Si & CH_3 \\
CH_3 & CH_3
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
CH_3 \\
CH_3
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
CH_2 \\
k
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
CH_2 \\
k
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
CH_2 \\
m
\end{pmatrix}$$

【式中、nは6~300の整数を示す。kは0~6の整数を、1は0又は1を、mは0~6の整数を、1は1又は2を、それぞれ示す。また、Yはカルボキシル基、水散基、エボキシ基、-R1-N=C=0基又は-R3+N=C=0)2 基を示す。ことで、R1、R2及びR3は、同一又は異なってイソシアネート残基を示す。】で表わされ、かつ上記(3)共重合体中の水酸基若しくはその他の反応性基と反応性を有する基又は水酸基を含するシリコン化合物、並びに

(c) ポリインシアネート化合物を主成分として なる組成物。

組成物(13):

(d) 上配成分(a) と成分(b) とを反応させてなるクラフト化物並びに(c) ポリインシアネート化合物を主成分としてなる組が物。

3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、単に貼符するだけで四や氷などの付 (間) 看を防止することが可能な看氷防止用貼着シートに関する。

従来技術とその問題点

を必須単量体取分としてなる、水酸基及び必要に 応じてその他の反応性基を有する共重合体、

$$\begin{pmatrix}
CH_3 & CH_3 \\
CH_3 - S_i & O-S_i \\
CH_3 & CH_3
\end{pmatrix}
\begin{pmatrix}
CH_2 \\
CH_2
\end{pmatrix}
\begin{pmatrix}
CH_2 \\
K + O+I \\
CH_2
\end{pmatrix}
\begin{pmatrix}
CH_2 \\
M
\end{pmatrix}$$

「式中、nは6~30.0の整数を示す。kは0~6の整数を、iは0又は1を、mは0~6の整数を、jは1又は2を、それぞれ示す。また、Yはカルボキシル基、水酸基、エボキシ基、-R1-N=C=0基又は-R3+N=C=0)2基を示す。とこで、R1、R2及びR3は、同一又は異なってイソシアネート 映基を示す。〕で表わされ、かつ上配(a) 共重合体中の水酸基若しくはその他の反応性基と反応性を有する蓋又は水酸基を含有するシリコン化合物、並びに

(c) ポリイソシアネート化合物 を主似分としてなる組成物。 さらに、これらの組成物に関し、①多量の揮発性有機溶剤を含んでいるので安全衛生上好ましくない、②強装工程で多大の労力と時間が必要である、④教装作業性が寒暖によって異なってくる、④天候の差異によって同一性能の強度を得ることが困難であるなどの欠陥も有している。

間関点を解決するための手段

本発明の目的は上記した問題点や欠陥を解消することであり、その特徴は粘着利潤を有するペースシートに特定の組成物を用いて形成 した着米防止層を有せしめて貼着可能なシート状にしたところにある。

すなわち、本発明は、離型性シート(1)上に、原 E 粘着利層(2)、ベースシート(3) および看米防止層 (4) を順次形成してなり、しかも、抜着米防止層(4) が、下記組成物(A) 又は(B) に基いて形成されたもの であることを特徴とする着米防止用貼着シート。 組成物(A):

(a) フルオロオレフイン及び該フルオロオレフ インと共重合可能な水酸基を有するビニル単量体

組成物(B):

(d) 上記 成分(a) と 成分(b) と を 反 応 さ せ て な る グ ラフト 化 物 並 び に (c) ポリイソシア ネート 化 合 物 を 主 成分 と し て な る 組 成 物 に 関 す る 。

次に、上記各層について具体的に説明する。 整型性シート(1)は粘着剤層(2)の片面に貼着する シートであって、粘着剤層(2)から容易に剥離でき、 本発明の看水防止用粘着シートを使用するにあた ってはあらかじめ剥離しておく。該シート(1)は、 シリコン、ワックス並びに弗素樹脂などの離型 を強布もしくは含度した紙あるいはフィルム、 れ自体離型性を有するポリプロと、ポリエチ レン等の合成樹脂フィルム等の従来公知の離型性 シートが用いられる。

・ BE 粘着剤層(2)は、着水防止層(4)を形成したペースシート(3)を目的とする物体表面に貼着可能ならしめるためのものであり、離型性シート(1)とペースシート(3)の間に介在する。具体的には、それ自体すでに公知の個久粘着剤を主成分としており、例えば、天然ゴム、スチレンープタジェン共重合

粘着剤を必須成分として、これらを有機溶剤に 溶解もしくは分散せしめ、ナイフコータ、ロール コールコータもしくはグラピアコータなどを用い て、あらかじめブライマー塗装もしくは表面した ペースシート(3)の片面に塗装し、有機溶剤などの 揮発性物質を揮散させることによって烙圧粘着剤 脂(2)が形成できる。該粘着剤層(2)の厚さは1~

機能を有しており、下記の組成物(A) もしくは組成物(B) をペースシート(3) の片面に強装することによって形成できる。

組成物(A):

(a) フルオロオレフイン及(a‐①)び酸フル オロオレフインと共重合可能な水酸基を有するビニル単量体(a‐②)を必須単量体成分としてなる、水酸基及び必要に応じてその他の反応性基を 有する共重合体、

$$\begin{bmatrix}
CH_3 & CH_3 \\
CH_3 - S_1 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3
\end{bmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
CH_3 \\
CH_3
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
CH_2 \\
k \\
CH_3
\end{pmatrix}$$

(式中、nは6~300の整数を示す。kは0~6の整数を、lは0又は1を、mは0~6の整数を、lは1又は2を、それぞれ示す。また、Yはカルボキシル基、水酸基、エボキン基、-R1-N=C=0基又は-R3+N=C=0)2 基を示す。とこで、R1、R2及びR3は、

5 0 0 m 、特に 2 0 ~ 4 0 m が好ましい。有機形 剤を用いないで、粘着剤などを形触して強装する こともさしつかえない。

本発明の粘着シートの貼着時の環境温度が低いときは、ガラス転移温度の低い粘着剤層(2)に開製することが望ましい。

合成樹脂ペースシート(3)は、粘着剤層(2)と着氷防止層(4)との層間にあり、着氷防止層(4)の物理的性能を補強し、支持するためのもので、耐寒性、耐熱性、耐収縮性、柔軟性、耐候性、耐薬品性などのすぐれていることが好ましく、例えば、ポリウレタン、ポリイミド、ナイロン、ポリエチレン、ポリエステル、ポリカーボネート、可能化塩化ビニル樹脂、金銭などが好ましい。

版ペースシート(3の腹厚は 1 ~ 1 0 0 0 a 、好ましくは 3 0~ 1 2 0 a は遊しており、透明もしくは不透明のいずれでもよい。これらいずれも容易にカッテイングできるものが好ましい。

着水防止層(4)はペースシート(3)の片面に形成し、 質や氷などが付着もしくは固着するのを防止する

同一又は異なってイソシアネート残差を示す。〕 で表わされ、かつ上配(a)共重合体中の水酸差若し くはその他の反応性基と反応性を有する基又は水 酸差を含有するシリコン化合物、並びに

(ロ ポリイソシアネート化合物を主成分としてなる組成物。

まず、上記共産合体〔成分(a)〕の単量体成分の一成分であるフルオロオレフィン(a一①)としては、例えばヘキサフルオロブロペン、テトラフルオロエチレン、モノクロロトリフルオロエチレン、プァ化ビニリデン、モノフルオロエチレンをが挙げられ、これらのうちテトラフルオロエチレン及びモノクロロトリフルオロエチレンが共粛合性の点から特に好ましい。

成分(a) において、上記(a - ①) 放分と共頂合可能な水酸基を有するビニル単量体(a - 2)としては、例えばヒドロキシエチルビニルエーテル、ヒドロキシブロビルビニルエーテル、ヒドロキシブチルビニルエーテル、ヒドロキンへキシルビニ

ルエーテル、ヒドロキシペンチルビニルエーテル 等の水酸基合有ビニルエーテル; 2 ーヒドロキシ エチルアクリレート、 2 ーヒドロキシエチルメタ クリレート、ヒドロキシブロビルアクリレート、 ヒドロキシブロビルメタクリレート等の水酸蒸含 有(メタ)アクリレート等を挙げることができる。 これらのうち、水酸基含有ビニルエーテル、なか でもアルキル基の炭素数が 2 ~ 6 のヒドロキシア ルキルエーテル蒸を有するビニルエーテルが共重 合性等の点から特に好ましい。

成分(a)は、前配(a一②)成分及び(a一②) 成分を必須成分とするものであるが、これらと共 に必要に応じて共重合させてもよいその他の単量 体(a一③)としては、例えばメチル、エテル、 プロピル、イソプチル、nーブチル、ヘキシル、 オクチル、デシル、ラウリル等のアルキル基やシ クロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、 アメマンチル、ポルニル等の脂類式基を有する ニルエーテル; 炭素数 1~18のアルキル基を有 する(メタ)アクリル酸アルキルエステル; グリ

度 - 2 0 ~ 1 5 0 ℃ 程度、圧力は常圧ないしは 3 0 54 / cd G 程度までの加圧下で行われる。

成分(a) としては、上記のようにして得られる共 東合体を更に二塩基性酸無水物と反応せしめて共 重合体の水酸基の一部にカルポキシル基を導入し てなる変性共食合体も使用できる。

成分(a)を製造するための、上記単量体の配合比率は、

フルオロオレフイン(a-①) 20~99モル% 水酸夢を有するビニル単量体(a-②)1~80モル% その他の単量体(a-③) 上記両以分の合計量 に対して 0~80モル%

の範囲内にあることが好ましい。

成分(a) を製造するための共重合反応は、通常有 機溶剤中で、重合開始剤を単量体合計 1 0 0 重量 部に対して通常 0.0 1 ~ 5 重量部程度配合して温

反応性素」とは例えばカルポキシル基やエポキシ 基(グリシジル基)などのことである。

成分(b)は、成分(a)共重合体中の水酸基又はその 他の反応性基と反応性を有する基又は水酸基を含 有し、且つ下配一般式(i)で表わされる落を有する シリコン化合物である。

$$\begin{bmatrix}
CH_3 & CH_3 \\
CH_3 - S_i & CH_3 \\
CH_3 & CH_3
\end{bmatrix}$$

$$CH_2 + CH_2 + C$$

【式中、nは6~300の整数を示す。 k は 0 ~ 6の整数を、1 は 0 又は 1 を、m は 0~6の整数を、 j は 1 又は 2 を、それぞれ示す。 また Y はカルポキシル苺、水酸蒸、エポキシ基、 −R1−N = C=0 基、 −R2−N=C=0 基又は −R3−(N=C=0)2 基を示す。 ここで、 R1、 R2 及び R3 は、同一又は異なってイソシアネート残益を示す。 〕で表わされるシリコン化合物である。

〔式中、nは前配に同じ。〕で表わされる構造部(以下、「ポリメテルシロキサン鎖」と略称する。)が強硬にスペリ性を付与し、強関の表面張力を低下させるため、米の密着を阻止する効果を発揮する。

成分(a) および成分(b) のそれぞれに含まれる反応性基の組み合わせの代表例を下記第 1 表に示す。

第	1 表
成分(a) 中の反応性基	成分(b)中の反応性基
水 酸 基	イソシアネート基
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	カルポキシル基
カルポキシル基	エポキシ基
	水 酸 基
エポキシ基	カルポキシル基・

前配第1表に掲げた反応性基の組合わせにおいて、(a)中の水酸基と(b)中のイソシアネート基との組合わせ、(a)中のカルポキシル基と(b)中のエポキ

更に成分(b)は、反応性基を分子中に複数個有していてもよく、例えば1,6ーヘキサメテレンジイソンアネート3モルとトリメテロールブロバン1モルとのアダクト1モルに対して、分子中に1個の水酸基と1個のポリメテルシロキサン鎖を有するシリコン化合物を1モル反応させてなる、分子中に2個のイソシアネート基と1個のポリメテルシロキサン鎖を有するシリコン化合物も使用できる。

シ 基との組合わせが反応性や製造の容易さなどの 面から好適である。

成分(a)中にカルボキシル基を導入する方法としては、前記方法、即ち成分(a)の水酸基と二塩基性酸無水物とを反応せしめてカルボキシル基を導入する方法等が利用できる。また成分(a)の共重合単量体として、グリシジル(メタ)アクリレートのようなエボキシ基含有ビニル単量体を一部使用して共重合させる方法等が利用できる。

成分(b) において、ポリメテルシロキサン鎖は分子中に1個のみに限定されることなく2個以上有していてもよく、例えば1・6ーへキサントリオーレングイソシアネート3モルとヘキサントリオール1モルとのアダクト1モルに対して分子中に1個のポリメテルシロキサン鎖を1つできる。

する基(例えば水酸基)1個とを有するシリコン化合物1モルとシイソシアネート化合物1モルとを反応させた場合の、シイソシアネート化合物中の1個のイソシアネート基とシリコン化合物中の活性水素を有する基との反応による結合部及びシイソシアネート化合物中のイソシアネート基以外の部分との両者を合せた基を、R1は示するのである。

同様に、Yが一R2-N=C=O 恭を示す場合、例えばポリメチルシロキサン領1個と活性水素を有する基(例えば水酸基)1個とを有するシリコン化合物2モルとトリイソシアネート化合物1モルとを反応させた場合のイソシアネート改善を、R2 は示す。

成分(3)の分子目は、約520~約6000の 範囲内、更には約800~約2000 の配囲内 にあることが好ましい。分子最が上記範囲より小 さくなると辨氷防止効果が低下する傾向があり、 一方、分子量が上記範囲より大きくなると成分(a) との相番性が悪くなり、反応性も低くなる傾向が ある。

成分(Oとしては、公知のポリインシネートに合物が用いられ、例えばトリレンジインシート、フェニアンシート、ファネートンシート、アトシートンシート、アトシート、アファネート、アファネート、アファネート、アファネート、アファネート、アファネート、アファネート、アファネート、アファネート、アファネート、アファネート、アファネート、アファネート、アファスをある。アネートに合物及び、エテアールがある。アネートによりのほかでは、アファントリコール、トロッカのほ分子活性、アントリコール、トロッカリコール、トロッカリコール、アファンに対して、アクリコール、アクリコール、アクリコール、アクリコール、アクリコール、アクリコール、アクリコール、アクトリオール、アクリファンを含める。

成分(b) 成分(c) 1~40重量%

5~50重量%

の範囲内にあることが好ましい。

成分(a)が30 所針光末滞では、着木防止層(4)の 物理的強度が低下する傾向があり、一方成分(a)が 90 重量光を越えると着米力が大きくなる傾向が ある。

成分(D)が1重量彩未満では、 精米防止性の効果が小さくなる傾向があり、一方成分(D)が40重量 %を超えると潜米防止層(4)の表面に粘着性が生じ、物理的強度も低下する傾向がある。成分(C)が5重 替光未満では、架橋密度が低くなり、着米防止層(4)の物理及びペースシート(3)面への接着性が低下する傾向があり、一方成分(C)が50重量%を超えると架橋密度が高くなりすぎ、着米防止層(4)は破く、脆くなり、また着米防止性が低下する傾向がある。

組成物(B):

これは、(d)上記成分(a)と成分(b)とを反応させて なるグラフト化物並びに(c) ポリイソシアネート化 有化合物を反応させて得られる末端イソシアネート含有化合物及びこれらのブロック化されていないポリイソシアネート化合物をイソシアネートプロッ化剤でブロック化したポリイソシアネート化合物が挙げられる。

イソシアネートプロック化剤としては、フエノール、ロークレゾール、キンレノール、チオフエノール等のフェノール類、メタノール、エタノール、ブタノール、2ーエテルへ中サノール、シクロヘキサノール、エテレングリコールモノメテルエーテル等のアルコール類、カブロラクタム、アセト酢酸エテル、マロン酸ジエテル等の活性水素含有化合物等を挙げることができる。

成分(dとしてズロック化したポリイソシアネート化合物を使用することによって、3 液型を2 液型に、また2 液型を1 液型にすることが可能である。

組成物(A)は上配成分(a)、(b) および(c) を主成分と しており、これらの混合比率は、固形分比で、

成分(a)

30~90重量%

合物を主成分としてなる組成物である。 - -

成分(d)は、成分(a)の側鎖に成分(b)のポリメチルシロキサン鎖を存在せしめてなるクラフト化物である。

成分(a)と(b)とを反応させてグラフト化するにあたっての両成分の比率は、両成分の合計量にもとづいて、成分(a) 4 2 ~ 9 9 重量%に対して成分(b) 1 ~ 5 8 重量%の範囲内が好ましい。この範囲からはずれると成分(a)又は(b)の特長が充分に発揮されず着米防止性が低下する傾向にある。

グラフト化の方法は従来公知の方法を使用する ことができ、成分(a) 及び(b) に含まれる反応性器の 種類に応じて任意に選択できる。

例えば、成分(a)中の水酸基と成分(b)中のイソシアネート基との反応によってグラフト化する方法の一例について説明すると、まず、分子中にポリメチルシロキサン鎖1個と水酸蒸1個とを有するシリコン化合物1モルを有扱金属触媒の存在下に加熱反応させて、ポリメチルシロキサン鎖1個とフリーの

イソシアネート基1個とを有する成分(b)を得る。 この成分(b)と成分(b)中のイソシアネート基に対 して過剰費の水酸素を有する成分(a)とを有機金属 触媒の存在下に加熱反応することによってグラフ ト化が行なわれ、成分(a)の側鎖に成分(b)がグラフ

また、成分(a)と成分(b)とをグラフト化せずに、 単に混合した組成物(A)では、反応性基としてイソ シアネート基を有する成分(b)を使用することが、 硬化時の(b)成分の反応性の点から特に好ましい。

トした水酸基を有する櫛型ポリマーが得られる。

成分(a)と成分(b)とをグラフト化することによって、該両成分を混合する場合に比較して相溶性が向上すると共に、樹脂設計の面から最終強調としてみた場合、成分(a)の側鎖に設計どおりシリコン成分を含有せしめやすい。

グラフト化することによってポリメテルシロキサン鎖は強限内に均一に分布するため長期のパクロに対して、 新木防止性が安定している。 更に成分(ロとしてブロック化したポリイソシアネート化合物を使用すると 1 液型とすることができる。

重量部に対し120 重量部以下程度の範囲で添加することができる。その他、 箱米防止能の持続性の改良と米一 類米防止層界面における剪断破壊力、を低下せしめるため流動パラフィンのようなパラフィン物質を配合せしめてもよい。その他界面活性利や添加剤も適宜加えることができる。

また、 1 液化によって可使時間(ポットライプ) の心配がなくなり、強装残液のゲル化が生じない ため、コスト上のメリットがある。

また、グラフト化物成分(d)と成分(d)との比率は、 該両成分の合計量に基いて、固形分比で、

成分(4)

50~95重量%

成分(2)

5~50重量%

の範囲内にあるととが好ましい。

成分(c) が 5 重量%未満であること(成分(d) が 9 5 重量%を超えると)、着米防止層(4)の物性及びペースシート面への接着性が低下する傾向があり、一方成分(c) が 5 0 重量%を超えると(成分(d) が 5 0 重量%未満であると)、着米防止層(4)が硬く、脆くなり、また着米防止性が低下する傾向がある。

着末防止組成物(A) 及び(B) は、前配した成分(a) 、(b) 及び(c) を必須ピピクル成分とするか、成分(d) 及び(c) を必須ピピクル成分とするものであるが、更に必要に応じて通常塗料に用いられている公知の着色額料、防錆額料、染料等を樹脂固形分100

本発明の着木防止用貼着シートは、寒冷地において雪や水などが付着もしくは固着しては困る話材、が見たは、 鉛 的(レーダー、 紋灯、 ブリャジ、 教命装置)、 航空機(翼、 カーゴ、ドレイン)、 海上構造物(リグ、ブイ)、 鉄道(車両下面、 軌道ステャブ、 パンダグラフ)、 通信(各種 アンテナ、レーダー)、 交通 棚 散 など、 又は 冷凍 装置の 冷凍 パン、 パイプ、 アイスポックス、 ファンなど に 適用できる。

本発明において、 着米防止層(4) は、前記粘着剂層(2) を形成したペースシート(3) の他面に上記組成物(4) 又は(日を塗布することによって形成できる。該組成物を塗布する手段としては、スプレー塗り、ハケ塗り、ローシー塗り、ロールコート塗装、及流透装、カーテンフローコーター塗装等の公知の塗装手段が利用できる。

度の範囲内で、強装条件・乾燥条件を適宜選択するととによって良好な着木防止層とすることができる。

本発明の着米防止用粘辯シートは図面に示したように、ペースシート(3)の片面に着米防止層(4)を、該ペースシート(3)の一方の表面に感圧粘帶剤層(2)をそれぞれ形成し、そして、該 序圧粘滞剤層(2)の他面に鮮型性シート(1)を貼着してなる。

そして、被潜水防止用粘着シートの使用にあたっては、目的とする形状と大きさに裁断(カッティンク)し、単型性シート(1)を剥離してから、目的とする部分に貼着すると、着水防止層(4)が外表面にあらわれ、その部分には雪や水などの付着や固着が殆どもしくは全く駆められず、これらが固着しても極めて容易に剥削除去できる。上記(3)と(4)との間にが原性とはなるという。本発明の着水防止用粘着シートの技術的効果を列挙する。

- ① 強装作業が全く不要となったので、労力を よび時間を縮少することができた。
 - ② 施工時には強料を使用しないので、安全衛

で加熱した。温度が安定したときの圧力は、 6.2 ね/ d G であった。次いで、アソピスインプチロニトリル 0.9 部を溶解したキシレン/メチルイソ プチルケトン(重量で 3 / 1) の混合物 1 4.3 部 を加え、重合を開始した。提拌しながら 6 5 ℃に 2 0 時間保持した。 2 0 時間経過後のオートクレ ープの圧力は、 0.2 ね/ d G であった。

得られたフルオロオレフイン共重合体含有ワニスの固形分は、約50%であり、共重合体の水酸 基価(樹脂固形分)は約110であった。

② 成分(a-2)~(a-5)

(a-1)において単量体の配合部数を第2表 に示したとおりとする以外、同様に行なってフル オロオレフィン共重合体ワニスを得た。

但し、(a-3)においては、得られたワニス200部(オレフイン共重合体の固形分100部)に対して無水コハク酸11部及びナフテン酸ジルコニウム0.1部を加え、約80℃で5時間反応させて、固形分約53%の、カルボキンル基を導入したフルオロオレフイン共重合体含有ワニスを得

生、作業環境などが著しく改善された。

- (3) 着米防止層(4)は、良好な米結防止性を長期間保持し、しかも付着性、耐摩耗性、強膊物性及び耐候性に優れている。
- ② 粘着剤屑(2) および療水防止層(4) のそれぞれの機能保持期間を施工目的に応じてほぼ一致させておくと、補修施工が極めて容易になる。

寒 施 例

以下、実施例を挙げて本発射を更に具体的に説明する。尚、「部」及び「%」は、特に断らない限り「重量部」及び「重量%」を示す。

- Ⅰ 着米防止組成物の製造例
 - 1. 成分(a)の製造
 - ① 成分(a-1)

1000mのガラス製オートクレープに3ーヒドロキシブロビルビニルエーテル(以下、HPVEという)20部、キシレン64.3部、メチルイソプチルケトン21.4部及びNージメテルペンジルアミン0.36部を仕込み、空間部を窒素で置換した後、ファ化ビニリデン80部を加え、65でま

た。得られた共重合体の酸価は約55、水酸基価 は約197であった。

	a — 2	a - 3	a — 4	a — 5.
モノクロロトリフルオ ロエチレン	-		5 3	*.
テトラフルオロエチレン		5 6	,	6 2
モノフルオロエチレン	7 2			
2 ーヒドロキシエテル ビニルエーテル	8	4 4	2 7	
。-ヒドロキシブチル ビニルエーテル				3 8
エチルビニルエーテル	: ,		1 3	
メチルピニルエーテル	10			
シクロヘキ シルビニル エーテル	1 0			
酢酸ビニル	•		7	
無水コハク酸 (樹脂100に対し)		1 1	-	
水酸基価 (SP/KOH g-resin)	5 1	197	172	183

2. 成分(d)の製造

① 成分(d-1)

a - 3 で得たカルボキシル基を有するフルオロオレフイン共重合体ワニス 1 9 0 部(樹脂固形分 1 0 0 部)に対して、「サイラブレーンFMO 5 1 1 」(注 1) 1 0 0 部及びテトラエチルアンモニウムブロマイト 0.2 部を配合し、 1 2 0 でで 4 時間反応を行ないグラフト化物を得た。このグラフト化物の水酸蒸価は 1 2 6 であった。

(注1)「サイラブレーンFMO511」: チャン勝製、グリンジル基合有反応性シリコン、商品名、分子量約1000、式

② 成分(d-2)

の構造を有する。

インホロンジイソシアネート 2 2 部に対し、 「サイラブレーン F M O 4 2 1 」(注 2)を

3. 着 木 防 止 層 形 成 用 組 成 物 の 製 造

① 組成物(A-i)

キシリレンジイソシアネート 1 8.8 部に「サイラブレーンFMO421 」を 5 0 0 部及びジブチル鍋オキサイド 0.0 5 部を配合し、提拌下 8 0 でで 3 時間反応を行ない、フリーのイソシアネート基を 1 個有するシリコン化合物 (b - 1) を得た。

(a-1)で得たフルオロオレフィン共重合体、上記で得たシリコン化合物(b-1)及びヘキサメチレンジイソシアネート(成分(d)からなる3被型強料を問形分重卸比で、フルオロオレフィン共重合体(a-1)/シリコン化合物(b-1)/ヘキサメチレンジイソシアネート[成分(d]=50/32/18の割合に配合した。(3液型)

② 相成物(A-2)

トリメチロールブロバン1 モルに対してヘキサメチレンジイソシアネート 3 モルを付加してなる3 官能イソシアネート 5 9.6 部に「サイラブレーンFMO425) (注3)1000部及びジプテル錫オキサイド 0.1 部を配合し、攪拌下 8 0 にで

5 0 0 部及び シブチル 錫 オキサイド 0.0 5 部を配合し、提弁下 8 0 ℃ で 3 時間 反応を行ない、フリーのイソシアネート 基を 1 個有するシリコン 化合物を得た。

(a - 5) で得たフルオロオレフイン共重合体 ワニス 2 0 0 部(樹脂固形分 1 0 0 部)に対して 上記で得たシリコン化合物 1 5.4 部を配合し、 8 0 ℃で 3 時間反応を行ない、グラフト化物を得 た。 このグラフト化物の水酸基価は 1 5 7 であった。

(注2)「サイラブレーンFMO421」:チャ ソி製、水散基合有反応性シリコン、商 品名、分子量約5000、式

3 時間反応を行ない、フリーのイソシアネート巻を2個有するシリコン化合物(b - 2)を得た。

(a - 2) で得たフルオロオレフイン共宜合体、上記で得たシリコン化合物(b - 2) 及び「コロネート # 2 9 0 6 」(成分(d) (注 4) からなる 3 被型塗料を間形分重量比で、フルオロオレフイン共重合体(a - 2) /シリコン化合物(b - 2) / 「コロネート # 2 0 9 6 」 [成分(d) = 8 3 / 4 / 1 3 の割合に配合した。(3 被型)

(注3)「サイラブレーンFM0425」:チャ ソ㈱製、水酸基含有反応性シリコン、膨 品名、分子量約10000、式

$$CH_3 - Si - \begin{pmatrix} CH_3 \\ I \\ O-Si \\ I \\ CH_3 \end{pmatrix} + CH_2 + \frac{1}{3}O + CH_2 + \frac{1}{2}OH$$

(式中、nは平均約133を示す。) の構造を有する。

(注 4)「コロネート # 2 0 9 6]: 日本ポリウ レタン社製、ヘキサメチレンジイソシア ネートの 3 畳体であるイソシアヌレート である。

② 組成物(A-3)~(A-5), (B-1~(B-5)

第3 安に示す配合で潜氷防止組成物 A - 1 と同様に作成した。

烙' 3 表

着力	水防止用组成物 AS	A - 3	A - 4	B - 1	B - 2	B - 3	B - 4	A - 5
(a)又は	意·賈(製造例/6)	(a-3)	(a-4)	'('d — 1)	(d-2)	(d-2)	(d-1)	(a - 3)
(0)政分	配合量(固形分)部	4 9	6 0	8 0	6 4	5 4	6 8	3 4
		サイラブレーン	サイラフレーン			B		サイラブレーン
	粉 類	F M O 4 1 1	FMO425	- "	-	*	_	FM0411
的成分		(*2)						(*2)
	配合量(間形分)部	2 6	1 0	<u>-</u> ·			-	3 3
	8k 34	IPDI -	コロオート	IPDI	(c - 1)	(c - 2)	(c - 3)	(c 3)
(0成分	糖素	(*1)	# 2 0 9 6	(*1)	•	(*3)	(*4)	(*4)
	配合景(固形分)部	2 5	3 0	2 0	3 6	4 6	3 2	3 3
		2 液型	2 液型	2 液型	2 夜型	1 液型	.1液型	1 液型

第3 表中、*1~3 は、次のものを示す。
(*1) I P D I: イソホロンジイソシアネート
(*2) 「サイラブレーン F M O 4 1 1 」: チャ
ソ㈱製、水酸基含有反応性シリコン、簡
品名、分子量約1000、式

$$\begin{array}{c}
CH_3 & CH_3 \\
CH_3 - S_1 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_3 \\
CH_2 + 3 \\
CH_2 + 3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_2 + 3 \\
CH_2 + 3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_2 + 3 \\
CH_3 + 3
\end{array}$$

(式中、nは平均約11を示す。) の構造を有する。

(*3)(c-2):

組成物(A-2)で使用した3官能イソシアネート(c-1)を・ーカブロラクタムでブロック したプロック化イソシアネート。

(*4)(c-3):

インホロンジインシアネートを・一カブロラク タムでプロックしたプロック化インシアネート。

1 实施例

实施例 1

可選化塩化ビニル樹脂製ペースシート(厚さ50m)の片面にポリー2ーエチルヘキシルアクリレートを主成分とする粘剤剤(Tター50で)を強布し、降厚30m的精剤剤を形成せしめたの数粘着剤剤を設けるとして、ないで、全配では、150g/mが、150g/mが、150g/mが、20分加熱して、本発明の着米防止用貼着シートを得た。

実施例2~9

第4 表に示した構成に基いて、上記実施例 1 と 同様にして貼着シートを作成した。

第 4 表

T	 		•						
	٠			实		G	ŋ .		
	·	2	3	4	5	6	7	8	9
離型紙	租成	シリコン樹 脂含浸紙	同左	同左	同左	同左	同左	同左	同 左
	厚さ(#)	200	200	1 8 0	180	200	200	180	180
粘 爱 剤	4月 成	実施例1と 同じ	同左	同左	同左	ポリプチルア クリレートエ マルション	同左	向 左	同左
	野 厚 (a)	. 30	3 0	3 0	3 0	3 0	3 0	3 0	3 0
ベース	組成	塩化ビニル 樹脂	アクリルウ レタン樹脂	同左	塩化ビニル 樹脂	同 左	向 左	同左	同 左
	厚さ(4)	3 0	5 0	100	5 0	5 0	5 0	5 0	5 0
焙氷防止	胡 成	A - 2	A — 3	A — 4	B - 1	B - 2	B — 3	B - 4	A - 5
用組成物	膜厚(#)	4 0	4 0	4 0	3 0	4 0	3 0	4 0	4 0

1 性能試験結果

上配実施例で得た本発明の着米防止用粘着シートを、単型性シート(1)を剥削してから、鋼板にB 圧粘着剤器(2)を介して貼着した。

この貼着したもの(10)の着米防止層(4)上にステンレス製リング(11)(内面積 5 cd)を置き、このものを一10℃の冷凍試験恒温室の中に入れ、90分間予備冷却する。ついで、5℃に保たれた蒸留脱イオン水2 mをリング(11)中に注ぎ米結させることにより、着米防止層(4)の表面に接着した水(12)が得られる。一10℃で2時間との状態に放置した後、ロードセル(図省略)に連結させ、動力によって駅動する金属製作動棒(軸)(13)によってリング(11)に衝撃を与えて氷(12)を剥離さる勢断破壊強度を測定した(単位:私/cd)。結果は第5表のとかりであった。

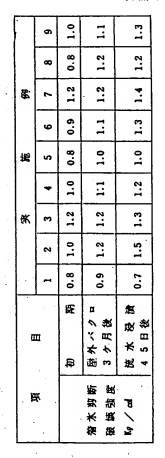
たか、試験板 (10) として、該試験板 (10) の弱製 直後、屋外に 3 ケ月暴露したもの及び流水中に 45 日浸渍したものについて各 4 測定した。

4. 図面の簡単な説明

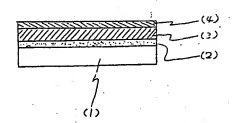
第1図は本発明の着米防止用貼着シートの断面 図、第2図は着米性を試験するための装置の断面 図である。

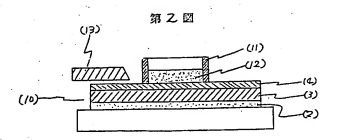
- (1) 離型性シート
- (2) 粘着剂曆
- (3) ペースシート
- (4) 着米防止局
- (10) 着水防止貼港シート
- (11) ステンレス製リング
- (12) *

特許出願人 (140)関西ペイント株式会社









Public Report of Opening of the Patent

				Date of Opening: June 5, 1990
Int.Cl.	Di	istinguishin	g mark	Adjustment No. in Office
C 09 J	7/02	ЛLЕ	Α	6944-4J
B 32 B	27/08			6701-4F
C 07 C	265/00			7327-4H
C 08 L	27/12	LFJ		7445-4J
C 09 J	7/02	JHR	В	6944-4J
		JJA	C	6944-4J
C 09 K	3/18	103		7106-4H
C 08 L	27/12			•
	83:12			6609-4J

Request for examination: not requested

Opening No. of patent: No. H 2-145673

Number of items requested: 1

```
Name of invention: adhesive sheet for preventing accumulation of ice
Application of the patent: No. S 63-299300
                                                                              Land to the second
Date of application: Nov. 26, 1988
Inventor: Esutomu Toyama
                                                                               1.
       Kangawa, Yair Paint K.K., 17-1, 4-chome, Higashi-Yahata, Hiratsuka-shi, Kangawa,
                                                                                   T mis
Japan
Inventor: Sadaaki Hashimoto
                                                                              Burry St.
      Kansai Paint K.K., 17-1, 4-chome, Higashi-Yahata, Hiratsuka-shi, Kangawa,
                                                                                9, 960
Japan
Inventor: Heihachi Murase
                                                                               Kansai Paint K.K., 17-1, 4-chome, Higashi-Yahata, Hiratsuka-shi, Kangawa,
Japan
                                                                               Barrell K
Applicant Kansai Paint K.K.
       33-1, Kanzakicho, Amagasaki-shi, Hyogo, Japan
```

Detailed Report

1. Name of invention adhesive sheet for preventing accumulation of ice

2. Sphere of patent request (Claim 1)

This invention is concerning an adhesive sheet for preventing accumulation of ice which has the following characteristics: It consists of a pressure-sensitive adhesive layer (2), a base sheet (3), and a layer for preventing ice from attaching (4) in order on top of a mold-release sheet (1). Also, the layer for preventing ice from attaching (4) is based on the following compositions (A) or (B).

Composition (A) has the following main components:

- (a) A co-polymer with fluoro olefin and hydroxyl groups that consists of a vinyl monomer which has a hydroxyl group that can be co-polymerized with the fluoro olefin as a necessary monomer component and other reactive groups if necessary.
- (b) General formula

(in the formula, n in an integer from 6 to 800. k is an integer from 0 to 6; 1 is 0 or 1, m is an integer from 0 to 6, i is 1 or s. Y is a carboxyl group, hydroxyl group, epoxy group, $-R_1-N=C=O$ group, $-R_2-N=C=O$ group, or $-R_3-N=C=O_2$ group. R_1 , R_2 , R_3 are identical or different isocyanate groups.)

A silicon compound expressed by the general formula above also contains hydrogen groups in co-polymer (a) above or a group which reacts with the other reactive group or hydroxy group; and

(c) a polyisocyanate compound

Composition (B) consists of the following:

- (d) a material with a graft substance from the reaction of component (a) and component (b) and (c) polyisocyanate as its main component.
- 3. Detailed explanation of invention

(Field of industrial use)

This invention is concerning a adhesive sheet for preventing ice build-up which is sufficient to prevent attachment of snow or ice.

(Prior art and its problem)

In the past, various coatings have been used to prevent or reduce ice build-up. The applicants of this invention conducted research on the basic mechanism of ice attachment and made the following suggestions in the past. One material consists of a combination of an alkali metal compound that has hydrogen bonding dissociation and organo polysiloxane resin (Japan patent No. S 59-25868). Another is an organic coating which consists of a polymer of (meth)acrylic based monomer containing a perfluoro alkyl group to an organic solvent type synthetic resin (Japan patent No. S 61-23656). Although these materials reduced ice build-up compared to conventional ones, they still were not good enough for actual use. They also had problems with bonding, flexibility, etc.

These materials also have the following defects: (1) they contain a large amount of volatile organic solvent, which not preferred for safety reasons; (2) the coating process requires considerable work and time; (3) coating workability depends on temperature, (4) it is difficult to acquire coatings with identical performance due to the weather.

(Steps for-solution)

The object of this invention is to solve these problems or defects with the prior art. It is a sheet with an ice preventing layer with a specific composition on a base sheet with an adhesive layer.

That is, this invention is concerning adhesive sheet for preventing ice form attaching which has the following characteristics: It consists of a pressure-sensitive adhesive layer (2), a base sheet (3), and a layer for preventing ice from attaching (4) in order on top of a mold-release sheet (1). Also, the layer for preventing ice from attaching (4) is based on the following compositions (A) or (B).

Composition (A) has the following main components:

- (a) A co-polymer with fluoro olefin and hydroxyl groups that consists of a vinyl monomer which has a hydroxyl group that can be co-polymerized with the fluoro olefin as a necessary monomer component and other reactive groups if necessary.
- (b) General formula

(in the formula, n in an integer from 6 to 800. k is an integer from 0 to 6; 1 is 0 or 1, m is an integer from 0 to 6, i is 1 or s. Y is a carboxyl group, hydroxyl group, epoxy group, $-R_1-N=C=O$ group, $-R_2-N=C=O$ group, or $-R_3-N=C=O_2$ group. R_1 , R_2 , R_3 are identical or different isocyanate groups.)

A silicon compound expressed by the general formula above also contains hydrogen groups in co-polymer (a) above or a group which reacts with the other reactive group or hydroxy group; and

(c) a polyisocyanate compound

Composition (B) consists of the following:

(d) a material with a graft substance from the reaction of component (a) and component (b) and (c) polyisocyanate as its main component.

Next, each layer above is going to be explained in detail.

A mold release sheet (1) is attach to one side of an adhesive layer (2) so that it can be easily peeled off from the adhesive layer (2). In actual use, the adhesive sheet for preventing ice in this invention is peeled off beforehand. This sheet (1) can be a conventional coated or impregnated mold release sheet such as paper or film with a mold release agent such as silicon, wax, or fluorine resin; a synthetic resin film which has built-in mold release properties such as polypropylene, polyethylene, etc.

The pressure-sensitive adhesive layer (2) is for attaching the base sheet (3) with the ice prevention layer (4) to the surface of the object be protected. It is put between the mold-release sheet (1) and base sheet (3). Specifically, it has a conventional permanent adhesive as its main component. For example, adhesives such as natural rubber, styrene-buthadiene co-polymer rubber, polyisobutyrene, acryl resin, polyvinyl ether, polyvinyl isobutyl ether, etc. are suitable. Among these, an acryl resin with -10 to -60°C glass transition temperature such as polybutyl acrylate or poly-2-ethyl hexyl acrylate is suitable. In addition, a tackifier such as rhodine, rhodine ester, commarone resin, terpene resin, hydrogen carbide resin, or oil-soluble phenol resin can be used if necessary. Their use depends on mutual solubility with the adhesive which is the main. ingredient. Fatty acid ester, animal and vegetable oil, wax, petroleum, etc., may be used as softening agents as well. In addition, it is possible to use fillers, pigments, anti-aging agents, stablizers, etc.

The pressure-sensitive adhesive film (2) is formed by the following steps. The main adhesive is either dissolved or dispersed in organic solvent. Using a knife coater, roll coater, or gravure coater, etc., it is applied to one side of the base sheet (3) which has been coated with primer beforehand. The volatile substances such as organic solvents are evaporated. The thickness of the adhesive layer (2) is 1 to 500 μ , especially 20 to 40 μ . It is possible to apply the adhesive by melting it without using organic solvent.

When the ambient temperature during application of this adhesive sheet is low, the adhesive layer (2) should have a low glass transition temperature.

A synthetic resin base sheet (3) is used between the adhesive layer (2) and a layer to prevent ice from attaching (4). It is for reinforcing and supporting physically the layer to prevent ice from attaching (4). It should have excellent cold-resistance, heat-resistance, shrinkage-resistance, weather-resistance, chemical-resistance, etc. For example, polyurethane, polyimide, nylon, polyethylene, polyester, polycarbonate, flexible vinyl chloride resin, metal, etc., are suitable.

The film thickness of the base sheet (3), should be 1 to 1000 μ , preferably 30 to 120 μ . It can be either transparent or opaque, and it should be easy to cut.

A layer to prevent ice from attaching (4) is formed on one side of the base sheet (3) to prevent snow or ice from building up on the surface. It can be formed by applying compositions (A) or (B) to one side of the base sheet (3).

Composition (A) has the following main components:

- (a) A co-polymer with fluoro olefin and hydroxyl groups that consists of a vinyl monomer which has a hydroxyl group that can be co-polymerized with the fluoro olefin as a necessary monomer component and other reactive groups if necessary.
- (b) General formula

(in the formula, n in an integer from 6 to 800. k is an integer from 0 to 6; 1 is 0 or 1, m is an integer from 0 to 6, i is 1 or s. Y is a carboxyl group, hydroxyl group, epoxy group, $-R_1-N=C=O$ group, $-R_2-N=C=O$ group, or $-R_3-N=C=O_2$ group. R_1 , R_2 , R_3 are identical or different isocyanate groups.)

A silicon compound expressed by the general formula above also contains hydrogen groups in co-polymer (a) above or a group which reacts with the other reactive group or hydroxy group; and

(c) a polyisocyanate compound

The fluoro clefin (a-1) which is one component of the monomers which make up the above co-polymer [component (a)] may be, for example, hexafluoro propene, tetrafluoro ethylene, monochloro trifluoro ethylene, cidhlorodifluoro ethylene, 1.2-difluoro ethylene, vinylidene fluoride, monofluoro ethylene, etc. Among these tetrafluoro ethylene and monochloro trifluoro ethylene are especially suitable because of their co-polymerization properties.

In component (a) above, the vinyl monomer (a-2) which has a hydroxyl group that can be co-polymerized with component (a-1) may be, for example, a vinyl ether containing hydroxyl groups such as hydroxy ethyl vinyl ether, hydroxy propyl vinyl ether, hydroxy butyl vinyl ether, hydroxy hexyl vinyl ether, hydroxy pentel vinyl ether; a (meth) acrylate containing hydroxyl groups such as 2-hydroxy ethyl acrylate, 2-hydroxy ethyl methacrylate, hydroxy propyl acrylate, hydroxy propyl methacrylate. Among these, vinyl ether containing hydroxyl groups, especially, vinyl ether which has a hydroxy alkyl ether group with 2 to 6 carbon atoms in the alkyl group is especially suitable because of its co-polymerization properties.

Component (a) has components (a-1) and (a-2) above as requisites. Other monomers (a-3) which can be co-polymerized with these when necessary include, for instance, vinyl ether which has alkyl groups such as methyl, ethyl, propyl, isobutyl, noutyl, hexyl, octyl, decyl, lauryl or aliphatic groups such as cyclo butyl, cyclo pentyl, cyclo hexyl, adamantyl, pornyl; alkyl ester (meth)acrylates with alkyl groups with 1 to 18 carbon atoms; glycidyl (meth)acrylate; vinyl esters such as vinyl acetate, vinyl propionate, vinyl lactate, vinyl pivalate, vinyl capronate, vinyl laurate, vinyl cyclo hexane carbonate; a-olefins such as ethylene, propylene, isobutyrene, buten-1, etc. Among these, vinyl ether with an alkyl ether group with 2 to 6 carbon atoms and cyclo hexyl vinyl ether are especially good because of their co-polymerization properties.

The ratio of monomers for manufacturing component (a) should be in the following range:

Fluorolefin (a-1)

Vinyl monomer which has hydroxyl group (a-2)

Other monomer (a-3)

20 to 99 mol % 1 to 80 mol %

0 to 80 mol % of the total amount of the above two components

The co-polymerizing reaction for manufacturing component (a) is performed under the following conditions. Normally, organic solvent is used to dissolve 0.01 to 5 weight parts of polymerization initiator in 100 weight parts of monomer, and the reaction is done at approximately -20 to 150°C temperature and under normal pressure or increased pressure up to approximately 30 kg/cm² G.

Component (a) can be a denatured co-polymer made by reacting the above co-polymer with a bi-basic acid anhydride and introducing carboxyl groups to some of the hydroxyl groups in the co-polymer.

The average molecular weight of the co-polymer in component (a) is normally in the range of 2,000 to 100,000, preferably 5,000 to 60,000. When the molecular weight is smaller than this range, water-resistance or physical properties of the ice prevention layer (4) are reduced. On the other hand, when the molecular weight becomes bigger than the above range, the viscosity of the solution tends to be high, which is inconvenient for processing. The amount of hydroxyl groups in the co-polymer of component (a) should be approximately 30 to 400 mg KOH/g, preferably in the range of 40 to 300 mg KOH/g. If the hydroxyl group value becomes smaller than the above range, curing becomes absufficient, and cross-linking of the layer to prevent ice from attaching (4) becomes above range, the water resistance of the layer to prevent ice from attaching (4) tends to drop or its physical properties deteriorate. The "other reaction group" in component (a) can be, for example, a carboxyl group or epoxy group (glycidyl group).

Component (b) is a silicon compound which has a group that reacts with the hydroxyl group in the co-polymer in component (a) or its other reactive group or hydroxyl group. It also has a group which is expressed by the following general formula (I).

(in the above formula, n is an integer from 6 to 800. k is an integer from 0 to 6; 1 shows 0 or 1, m is an integer from 0 to 6, I shows 1 or s. also, y shows carboxyl group, hydroxyl group, epoxy group, $-R_1-N=C=O$ group, $-R_2-N=C=O$ group, or $-R_3-N=C=O_2$ group. At this point, R_1 , R_2 , R_3 show identical or different isocyanate remaining group.)

In component (b), a structural part which is expressed by the following formula (will be called polymethyl siloxane chain in the following) makes the coating slippery and reduces the surface tensile strength of the coating. The features prevent attachment of ice.

Forniula

(In the formula, n is the same as the above.)

Representative examples of reactive groups contained in component (a) and (b) are indicated in table 1 below.

Table 1

Reactive group in component (a)	Reactive group in component (b)
Hydroxyl group	Isocyanate group
	Carboxyl group
Carboxyl group	Epoxy group
	Hydroxyl group
Epoxy group	Carboxyl group

The reactive groups listed in table 1 can have a hydroxyl group in (a) and an isocyanate group in (b), or a carboxyl group in (a) and an epoxy group in (b) because of reaction properties or ease of manufacturing.

A carboxyl group can be introduced to component (a) by the above method, in other words, by reacting the hydroxyl group in component (a) with bi-basic acid anhydride and then introducing the carboxyl group. The epoxy group can be introduced to component (a) by co-polymerizing a portion of a vinyl-containing epoxy group such as glycidyl (meth)acrylate with the monomer in component (a).

In component (b), the polymethyl siloxane chain is not limited to only one chain there can be two or more. For instance, it is possible to use a silicon molecule which has one isocyanate group and two polymethyl siloxane chains. It can be produced by reacting 2 mol of a silicon compound with one hydroxyl group and one polymethyl siloxane chain with 1 mol of adduct of 3 mol of 1,6-hexane methylene diisocyanate and 1 mol of hexane triol.

In addition, component (b) can have multiple reactive groups in the molecule. For example, it is possible to use a silicon molecule which has two isocyanate groups and one polymethyl siloxane chain. It can be produced by reacting 1 mol of silicon compound with one hydroxyl group and one polymethyl siloxane chain with 1 mol of adduct of 3 mol of 1,6-hexane methylene diisocyanate and 1 mol of trimethylol propane.

In these silicon compounds, when Y in formula (a) is an $-R_1-N=C=O$ group, $-R_2-N=C=O$ group, or $-R_3-N=C=O_2$ group; R_1 , R_2 , and R_3 are identical or different isocyanate remaining groups. At this point, "isocyanate remaining group" means a group which reacts some of the isocyanate groups in the polyisocyanate compound with the active hydrogen in the silicon compound to bond them, or parts of the polyisocyanate compound other than the isocyanate groups. For instance, when Y is $-R_1-N=C=O$ group, R_1 is a group made by reacting the bonding part of one isocyanate group in the missocyanate compound and a group which has active hydrogen in the silicon compound, or a portion other than the isocyanate group in the diisocyanate compound when 1 mol of

Car Servent

Connect of

a silicon compound which has one polymethyl siloxane chain and one group which has active hydrogen (for example, a hydroxyl group) and 1 mol of diisocyanate compound are reacted.

In a similar manner, when Y is an $-R_2-N=C=O$ group, R_2 is an isocyanate remaining group when 2 mol of silicon compound which has one polymethyl siloxane chain and one group which has active hydrogen (for example, a hydroxyl group) and 1 mol of triisocyanate compound are reacted.

Also, when Y indicates $-R_3-N=C=O_2$ group, R_3 shows isocyanate remain group when 1 mol of silicon compound which has one polymethyl siloxane chain and one group which has active hydrogen (for example, hydroxyl group) and 1 mol of triisocyanate compound are reacted.

The molecular weight of component (b) should be in the range of approximately 520 to 60,000, preferably 800 to 20,000. When the molecular weight is smaller than the above range, the effect that prevents ice from attaching tends to drop. On the other hand, when the molecular weight is bigger than this range, mutual solubility with component (a) drops, and also there is a tendency for the reaction to get lower as well.

As component (c), conventional polyisocyanate compounds can be used. For instance: Aromatic, aliphatic, fatty-group polyisocyanate compounds such as toluylene diisocyanate, xylylene diisocyanate, phenylene diisocyanate, bis (isocyanate methyl) cyclohexane, tetramethylene diisocyanate, hexamethylene diisocyanate, isophorone diisocyanate, hydrogenised diphenyl methane diisocyanate, diphenyl methane diisocyanate and excess amounts of these polyisocyanate compounds are reacted with a conspound containing low molecular weight active hydrogen such as ethylene glycol, propylene glycol, trimethylol propane, hexane triol, or castor oil. The containing end isocyanate acquired from the reaction and polyisocyanate compounds which have not been blocked are blocked by an isocyanate blocking agent.

The isocyanate blocking agent can be a phenol group such as phenol, m-cresol, xylenol, tiophenol; an alcohol group such as methanol, ethanol, buthanol, 2-ethyl hexanol, cyclohexanol, ethylene glycol monomethyl ether; or a compound containing active hydrogen such as caprolactam, ethyl acetate, diehyl malonate, etc.

By using a polyisocyanate compound which has been blocked as component (c), it is possible to change a three-solution type to a two-solution type, or change a two-solution type to a one-solution type.

Composition (A) above has main components (a), (b), and (c). The solid ratio of those components should be in the following range:

Component (a) 30 to 90 weight % Component (b) 1 to 40 weight % 5 to 50 weight %

If component (a) is less than 30 weight %, the physical strength of the layer to prevent scuffrom attaching (4) tends to drop. On the other hand, if component (a) exceeds, the 90 weight %, the ice attaching force tends to increase.

attaching becomes small. On the other hand, if component (b) exceeds 40 weight %, is a tacking becomes in produced on the surface of the layer to prevent ice from attaching (4), and physical strength tends to drop also. In addition, if component (c) is less than 5 weight

%, cross-linking density is lowered, and the adhesion of the layer to prevent ice from attaching (4) to the base sheet (3) is reduced. On the other hand, if component (c) exceeds 50 weight %, cross-linking density becomes too high. As a result, the layer to prevent ice from attaching (4) becomes hard and fragile. Furthermore, the effect of preventing ice from attaching tends to become small.

8

Composition (B):

Composition (B) has a graft substance made by reacting components (a) and (b) and (d) above and polyisocyanate (c) as its main components.

Component (d) is a graft substance which is made by grafting the polymethyl siloxane chain of component (b) to a side chain of component (a).

The ratio of graft components (a) and (b), based on the total amount of both components, should be in the range of 42 to 99 weight % of component (a): 1 to 58 weight % of component (b). If the ratio is not within this range, features of component (a) and (b) are not fully acquired, and this reduces the effect of preventing attachment of ice.

Conventional grafting methods can be selected freely depending on the reactive groups contained in components (a) and (b).

For example, one method which reacts a hydroxyl group in component (a) and an isocyanate group in component (b) is going to be explained in the following. First, 1 mol of diisocyanate is heated and reacted with 1 mol of silicon compound which has one polymethyl siloxane chain and one hydroxyl group molecule in the presence of an organic metal catalyst. Component (b) which has one polymethyl siloxane chain and 1 free isocyanate group is acquired.

Next, component (b) and component (a) which has an excess amount of hydroxyl group compared to the isocyanate groups in component (b) are heated and reacted in the presence of an organic metal catalyst, and grafting is performed. As a result, a comb shaped polymer where the hydroxyl group from component (b) is grafted to a side chain of component (a) is acquired.

Meanwhile, for composition (A) which just mixes component (a) and component (b) without grafting, it is desired to use component (b) with a reactive isocyanate group from the point of reaction of component (b) during curing.

By grafting component (a) and component (b), mutual solubility is improved compared to the case where these components are simply mixed. At the same time, when resin design for the final coating is considered, it is easier to include the silicon component in the side chain of component (a) beforehand.

By grafting, the ice-prevention property is stable for a long period of time since the polymethyl siloxane chain is uniformly distributed in the coating. In addition, when a blocked polyisocyanate compound is used as component (c), you can make a one-solution type coating.

Concerns about shelf life can be addressed by making it as a one-solution coating. Gelling of the remaining solution will not occur, so this reduces cost.

In addition, the solid ratio of grafted component (d) and component (c) should be in the tollowing range based on the total amount of both components:

Component (d)

50 to 95 weight %

Component (c)

5 to 50 weight %

If component (c) is less than 5 weight % (in other words, if component (d) exceeds 95 weight %), the physical properties of the layer to prevent ice from attaching (4) and its adhesion to the base sheet tend to drop. On the other hand, if component (c) exceeds 50 weight %, (in other words, if component (d) is less than 50 weight %), the

Č

layer to prevent ice from attaching (4) becomes hard and fragile. Furthermore, the effect of preventing ice from attaching tends to become small.

The materials to prevent ice from attaching (A) and (B) have either components (a), (b), and (c) as necessary components, or component (c) and (d) as necessary components. In addition to these, if necessary, it is possible to add conventional pigments, rust preventers, dyes, etc. in the range less than 120 weight parts per 100 weight parts of solid resin. Furthermore, you can add paraffin-based substances such as liquid paraffin to make the ice-prevention effect last longer and to prevent damage due to the shear stress at the interface between the ice and and layer to prevent ice from attaching. In addition, it is possible to add surfactants, additives, etc.

The materials to prevent ice from attaching (A) and (B) are prepared by mixing other necessary components, and if necessary, components other than these. Mixing can be done by conventional mixing or dispersing methods such as a dissolver, steel ball mill, pebble mill, sand mill, atlighter, etc. Organic solvent could be used. A solvent which can dissolve the resin components is desired. For instance, it is possible to use a solvent that is used in conventional coatings such as hydrogen carbide in either chain or cycle shape, ketone group, ester group, alcohol group, etc. However, when there is an unblocked isocyanate group in the system, it is better to avoid the use of alcohol based solvents.

The adhesive sheet for preventing ice from attaching in this invention can be used where ice or snow should not build up on cold places, for example, ships (radar, bridge, iighting, life guard device, etc.), aircraft (wing, cargo, drain), ocean structures (rigs, buoys), trains (lower side of vehicles, track, pandagraphs), communications (various antennae, radar), traffic signs, or freezing pans, pipes, iceboxes, freezer fans, etc.

applying compositions (A) or (B) on the side of a base sheet (3) opposite the adhesive layer (2). Application can be done by conventional coating methods such as spray to sating, brush coating, roller coating, roll coating, dip coating, curtain flow coating, etc.

In addition, the dry film thickness of the layer to prevent ice from attaching (4) should be approximately 5 to 100 microns, preferably 10 to 50 microns. By selecting coating condition and drying conditions from room temperature to 300°C or so, preferably 80 to 250°C, for 30 seconds to 40 minutes, you can acquire a good layer to prevent ice from attaching (4).

As shown in the figure, the adhesive sheet for preventing ice from attaching consists of the following parts. A layer to prevent ice from attaching (4) is formed on one side of a base sheet (3) while a pressure-sensitive adhesive layer (2) is formed on the same of the other side of the base sheet (3). Then a mold-release sheet (1) is applied on the other side of the pressure sensitive adhesive layer (2).

In actual use, the adhesive sheet for preventing ice from attaching is cut into the design is shape and size. After the mold-release sheet (1) is removed, it is applied to the redefinition object. The layer to prevent ice from attaching (4) appears on the external surface, and the attachment or fixing of snow and ice is not seen on the site at all. Even if tsnow and ice has the do accomplate, they can be removed easily. It is also possible to arrange a layer which we has good weather-resistance between above (3) and (4) above.

Next, the technical effects of this invention are going to be listed below.

1 Since ocating is unnecessary, work and time consumed for the process are minimized:

- 2 Since the coating is not formed and dried in situ, working condition and environmental considerations are remarkably improved.
- 3 The layer to prevent ice from attaching (4) works well for a long period of time. Also, it has excellent adhesion, durability, workability, and weather-resistance.
- 4 If the useful life of the adhesive layer (2) and layer to prevent ice from attaching (4) are matched, repair will be extremely easy.

Example of practice

In the following, this invention is going to be explained in more detail using examples of practice. Also, "parts" and "%" indicate "weight parts" and "weight %" unless noted otherwise.

I Manufacturing example of the material to prevent ice from attaching

· 1 manufacturing of component (a)

1) component (a-1)

20 parts of 3-hydroxy propyl vinyl ether (will be called HPVE in the following), 64.3 parts of xylene, 21.4 parts of methyl isobutyl ketone, and 0.36 part of N-dimethyl benzyl amine were put in a 1000 ml glass autoclave. After filling the vessel with nitrogen, 80 parts of vinylidene fluoride was added, and it was heated to 65°C. The pressure after the temperature stabilized was 6.2 kg/cm² G. Next, 14.3 parts of a mixture of xyelene/methyl isobutyl ketone (3/1 at weight ratio) dissolved with 0.9 part of azobis isobutylenitrile were added, and polymerization was started. While stirring, it was kept at 65°C for 20 hours. The pressure in the autoclave after 20 hours was 0.2 kg/cm² G.

The per cent solids of the acquired varnish containing fluoro olefin co-polymer was approximately 50 %, and the hydroxyl group value (resin solidity) of the co-polymer was approximately 110.

2) component (a-2) to (a-5)

Except that the amount of monomer at (a-1) was set as indicated in table 2, the same procedures were done, and fluoro olefin co-polymer varnish was acquired.

At (a-3), 11 parts of succinic anhydride and 0.1 part of zirconium naphthate were added to 200 parts of the acquired varnish (solid parts of olefin co-polymer: 100 parts). After it was reacted for 5 hours at 80°C, a varnish containing fluoro olefin co-polymer where carboxyl groups had been introduced with approximately 53 % solid parts was acquired. The acid value of the acquired varnish was approximately 55; the hydroxyl group value was approximately 197.

Table 2

	a-2	a-3	a-4	a-5
Monochloro trifluoroethylene			53	
Tetrafluoro ethylene		56		62
Monofluoro ethylene	72			
2-hydroxy ethyl vinyl ether	8	44	27	
φ-hydroxy butyl vinyl ether				38
Ethyl vinyl ether			13	
Methyl vinyl ether	10			
Cyclohexyl vinyl ether	10	0		
Vinyl acetate			7	
Succinic anhydride (per 100 resin)		11		
Hydorxyl group (mg/KOH g-resin)	51	197	172	183

2 manufacturing of component (d)

1) component (d-1)

100 parts of "Sila Brain FMO 511" (see note 1) and 0.2 part of tetra ethyl ammonium bromide were combined with 190 parts (resin solid parts: 100 parts) of the fluoro olefin co-polymer varnish with carboxyl groups acquired in a-3. It was reacted for 4 hours at 120°C, and a grafted substance was acquired. The hydroxyl group value of this-grafted substance was 126.

(note 1): "Sila Brain FMO 511": manufactured by Chisso, reactive silicon containing glycidyl group, product name, molecular weight is approximately 1,000; has the following structure:

(in the formula, n is 11 on average)

2) component (d-2)

500 parts of "Sila Brain FMO 421" (see note 2 below) and 0.05 part of dibutyl tin oxide were combined with 22 parts of isophorone diisocyanate. While stirring, it was reacted for 3 hours at 80°C. As a result, a silicon compound with one free isocyanate group was acquired.

15.4 parts of silicon compound acquired in the above were combined with 200 parts (resin solid parts: 100 parts) of the fluoro olefin co-polymer varnish acquired in (a-5). It was reacted for 3 hours at 80°C, and a grafted substance was acquired. The hydroxyl group value of this grafted substance was 157.

(note 2): "Sila Brain FMO 421": manufactured by Chisso, reactive silicon containing hydroxyl group, product name, molecular weight is approximately 5,000; has the following structure:

(in the formula, n is 65 on average)

3 Manufacturing of the composition for the layer to prevent ice from attaching 1) composition (A-1)

500 parts of "Sila Brain FMO 421" and 0.05 parts of dibutyl tin oxide were combined with 18.8 parts of xylylene diisocyanate. While stirring, it was reacted for 3 hours at 80°C. As a result, silicon compound (b-1) which had one free isocyanate group was acquired.

The three-solution coating which consists of the fluoro olefin co-polymer acquired in (a-1), the silicon compound (b-1) acquired above, and hexamethylene diisocyanate (component c) was combined in a solid weight ratio of fluoro olefin co-polymer (a-1) / silicon compound (b-1) / hexamethylene diisocyanate (component c) = 50 / 32 / 18. (3-solution type)

2) composition (A-2)

1000 parts of "Sila Brain FMO 425" (see note 3 below) and 0.1 parts of dibutyl tin discrete were combined with 59.6 parts of the three-functional isocyanate which consists of the same of

The three-solution type coating which consists of the fluoro olefin co-polymer in (a-2), the silicon compound (b-2) acquired above, and "Colonate #2906% op, cappenent c; see note 4 below) was combined in a solid weight ratio of fluoro olefin:co-free from type (a-2) / silicon compound (b-2) / Colonate #2906(component c) = 83 / 4 / 130 (3 = 40) (3 = 40) (3 = 40)

(note 3): "Sila Brain FMO 425": manufactured by Chisso, reactive silicon containings: hydroxyl group, product name, molecular weight is approximately 10,000; has the logic structure:

(mation formula, n is 133 on average)

(tible 4): "Colonate #2906": manufactured by Nippon Polyurethane Co. is an isocyanurate of the white is a trimer of hexamethylene diisocyanate.

3) Composition (A-3) to (A-5), (B-1) to (B-5)

The rest of the manufacturing process was the same as for the composition to prevent ice from attaching A-1, except that the ratios are indicated in table 3 below.

Table 3

Ice preventing	g matrial #	A-3	A-4	B-1	B-2	B-3	B-4	A-5
Component	Component Kind (ex #)		a-4	d-1	d-2	d-2	d-1	a-3
a or d Amount (solid parts)		49	60	80	64	54	68	34
Component b	Kind	FMO411 *2	FMO425					FMO411 *2
*	Amount (solid parts)	26	10					33
Component d	Kind	IPDI *1	Coronate 2096	IPD I *1	c-1	c-2 *3	c-3 *4	c-3 *4
	. Amount (solid parts)	25	30	20	36	46	32	33
Number of so	olutions	2	2	2	2	1	1	1

In the table 3, *1 to 3 indicates the followings:

- (1) IPDI: isophorone diisocyanate
- ("2) "Sila Brain FMO 411": manufactured by Chisso, reactive silicon containing hydroxyl group, product name, molecular weight is approximately 1,000; has the following structure:

(at the formula, n is 11 on average)

- (**3) (c-2): The three-functional isocyanate (c-1) used in composition (A-2) blocked with the superclactam.
- (c-3) (c-3) Sopherone diisocyanate blocked with e-caprolactam.

Examp as of practice

Example appractice 1

One side of a flexible vinyl chloride resin base sheet (thickness: $50 \,\mu$) was coated with adhesive (Tg-50°C) which has poly-2-ethyl hexyl acrylate as its main component, and an adhesive layer with $30 \,\mu$ film thickness was formed. Next, a mold-release paper (thickness: $200 \,\mu$) impregnated with silicon resin was applied on the adhesive layer. The other side of the base sheet was coated with composition (A-1) (150 g/m², dry thickness:

40 μ). After it was heated for 20 minutes at 80°C, an adhesive sheet for preventing ice from attaching was acquired.

Examples of practice 2 to 9

Adhesive sheets with the structures shown in table 4 below were manufactured the same as example of practice 1.

Table 4

		Example	of practic	е					
		2	3	4	5	6	7	8	9
Mold release	material	Silicone impegnated paper	Silicone impegnated paper	Silicone impegnate d paper	Silicone impegnate d paper	Silicone impegnate d paper	Silicone impegnate d paper	Silicone impegnate d paper	Silicone impegnate d paper
.•	Thickness um	200	200	180	180	200	200	180	180
adhesive	material	Ex 1	Ex 1	Ex 1	Ex i	Polybutyl acrylate emulsion	Polybutyl acrylate emulsion	Polybutyl acrylate emulsion	Polybutyl acrylate emulsion
· · ·	Thickness um	30	30	30	30	30	30	30	30
Base sheet	material	Vinyl chloride	Acryl urethane	Acryl urethane	Vinyl chloride	Vinyl chloride	Vinyl chloride	Vinyl chloride	Vinyl chloride
· ·	Thickness um	30	50	100	50	50	50	50	50
.Ic	material	A-2	A-3	A-4	B-1	B-2	B-3	B-4	A-5
preventer	Thickness um	40	40	40	30	40	30	40	40

II is not performance testing

These adhesive sheets for preventing ice from attaching of this invention were applied to a steel plate via the pressure-sensitive adhesive layer (2) after the mold-release. Short (1) was removed.

A sing made of stainless steel (11)(inner area 5 cm²) was placed on the layer to prevent ice from attaching (4) of this invention (10). This was put into a freezer at -10°20 cm² and it one-cooled for 90 minutes. Next, 2 ml of distilled de-ionized water kept at 5°C was proceed into the ring (11), and it was frozen, and ice (12) which was bonded to the surface of layer to prevent ice from attaching (4) was acquired. It was left in this condition for 2 connected to a load cell (not shown in figure). The shear force require to remove the ice of (12) was measured. (unit: kg/cm²) The results are shown in table 5.

Test plates (10) were aloe measured after leaving them outside for 3 months immersing them in running water for 45 days.

Table 5

item		Exam	Example of practice								
		1	2	3	4	5	6	7	8	9	
Shear	Initial stage	0.8	1.0	1.2	1.0	0.8	0.9	1.2	0.8	1.0	
force to detach	After 3 mos outside	0.9	1.2	1.2	1.1	1.0	1.1	1.2	1.2	1.1	
ice Kg/cm ²	45 days under running water	0.7	1.5	1.3	1.2	1.0	1.3	1.4	1.2	1.3	

4. Simple explanation of figures

Figure 1 is a section of an adhesive sheet for preventing ice from attaching of this invention; figure 2 is a section of the test device

- (1): mold-release sheet
- (2): adhesive layer
- (3): base sheet
- (4): layer to prevent ice from attaching
- (10): adhesive sheet for preventing ice from attaching
- (11): stainless steel ring
- (12): ice
- (13): moving bar

Applicant: Eansai Paint K.K.